

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT 17 JUN 2005 (PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 59181WO003	FOR FURTHER ACTION		cation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No.	International filing date (day/n		Priority date (day/month/year)
PCT/EP2003/013915	09 December 2003 (09.	.12.2003)	20 December 2002 (20.12.2002)
International Patent Classification (IPC) or n A61K 6/00	ational classification and IPC		
Applicant	3M ESPE AG		9
and is transmitted to the applicant ac	ecording to Article 36.		national Preliminary Examining Authority
2. This REPORT consists of a total of	6 sheets, including	ig this cover s	heet.
amended and are the basis for	ed by ANNEXES, i.e., sheets or r this report and/or sheets contai Administrative Instructions und	ning rectifica	on, claims and/or drawings which have been tions made before this Authority (see Rule
These annexes consist of a to	tal of 4 sheets.		
3. This report contains indications relating to the following items:			
I Basis of the report			
II Priority			
	of opinion with regard to novelty	, inventive et	on and industrial analisakility
		, mivemilive su	ep and mousurar approaching
IV Lack of unity of inve			
V Keasoned statement citations and explana	under Article 35(2) with regard ations supporting such statemen	to novelty, in t	ventive step or industrial applicability;
VI Certain documents of	ited		
VII Certain defects in the international application		. * * 0	
	s on the international application	l	
Date of submission of the demand		f completion o	of this report
13 May 2004 (13.05.2	004)	08.	April 2005 (08.04.2005)
Name and mailing address of the IPEA/EP	Author	ized officer	***
Facsimile No.	Teleph	one No.	

Form PCT/IPEA/409 (cover sheet) (July 1998)

Translation

INTERNATIONAL PRE

INARY EXAMINATION REPORT

Int	ional application No.
	PCT/EP2003/013915

I.	I. Basis of the report					
1.	1. With regard to the elements of the international application:*					
		the inte	rnational application as originally filed			
	\boxtimes	the desc	cription:			
		pages	1-11 , as originally filed			
		pages	, filed with the demand			
		pages	, filed with the letter of			
	\square	the clai				
		pages				
		pages	, as originally filed , as amended (together with any statement under Article 19			
		pages	, filed with the demand			
		pages	1-13, 14-15 , filed with the letter of 29 October 2004, 10.03.2005			
		the drav				
	LI	pages				
		pages	, as originally filed			
		pages	, filed with the demand, filed with the demand			
			nce listing part of the description:			
		pages	, as originally filed			
		pages pages	, filed with the demand			
		Puges .	, filed with the letter of			
2.		e element the lang	o the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which hal application was filed, unless otherwise indicated under this item. Its were available or furnished to this Authority in the following language which is: guage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)). guage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). guage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/			
3.	With preli	n regard minary ex	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international camination was carried out on the basis of the sequence listing: deed in the international application in written form.			
	Ш	filed to	gether with the international application in computer readable form.			
	Щ	furnish	ed subsequently to this Authority in written form.			
	Щ	furnish	ed subsequently to this Authority in computer readable form.			
		The sta	atement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the tional application as filed has been furnished.			
		The sta	atement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has rnished.			
4.	\boxtimes	The am	endments have resulted in the cancellation of:			
			the description, pages			
			the claims, Nos16			
			the drawings, sheets/fig			
5.		This rep	ort has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**			
	and 7	0.17).	heets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16			
**	Any r	eplaceme	ent sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.			

INTERNATIONAL PREMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PO P 03/13915

I.	Basis	of	the	report
----	-------	----	-----	--------

1. This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):

The amendments submitted (29 October 2004 and 10 March 2005) are in accordance with PCT Article 34(2)(b).

INTERNATIONAL PRESIMINARY EXAMINATION REPORT

International	application No.
EP	03/13915

V. Reasoned st citations and	tement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; explanations supporting such statement
------------------------------	--

. Statement			
Novelty (N)	Claims	1-15	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1-15	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-15	YES
	Claims		NO

Citations and explanations

Reference is made to the following documents:

- D1: DE 199 37 092 A (ESPE DENTAL AG) 8 February 2001 (2001-02-08)
- D2: WO 94/03174 A (HOLMES MICHAEL JOHN; GEISTLICH SOEHNE AG (CH); PFIRRMANN ROLF WILH) 17
 February 1994 (1994-02-17)
- D3: DE 26 28 265 A (GEISTLICH SOEHNE AG) 20 January 1977 (1977-01-20)
- D4: GORMAN S P ET AL: "A COMPARATIVE STUDY OF THE MICROBIAL ANTI-ADHERENCE CAPACITIES OF THREE ANTIMICROBIAL AGENTS" JOURNAL OF CLINICAL PHARMACY AND THERAPEUTICS, BLACKWELL SCIENTIFIC PUBLICATION, OXFORD, GB, Vol. 12, 1987, pages 393-399, XP002909130 ISSN: 0269-4727
- D5: REYNOLDS ET AL: "Taurolin as an oral rinse I.
 Antimicrobial effects in vitro and in vivo"
 CLINICAL PREVENTIVE DENTISTRY, Vol. 13, No. 2,
 1991 pages 13-22, XP009029748
- D6: WO 90/06138 A (GEISTLICH SOEHNE AG; HOLMES MICHAEL JOHN (GB)) 14 June 1990 (1990-06-14)
- D7: EP-A-O 147 021 (GEISTLICH SOEHNE AG) 3 July 1985 (1985-07-03)

D1 is considered the prior art closest to the subject matter of claim 1. D1 discloses adhesive systems for fixing composite materials to adhesive tissues containing water. Bactericidal or antibiotic active substances (e.g. taurolidine) can be added to the adhesive systems of D1. The subject matter of claim 1 differs therefore from the known adhesive mixture in that the dental material is selected from a dental elastic impression compound, a dental filling material, a glasionomer cement, or a provisional dental filling material.

The subject matter of claim 1 is therefore novel (PCT Article 33(2)).

The problem addressed by the present invention can therefore be considered that of providing a dental elastic impression compound, a dental filling material, a glasionomer cement or a provisional dental filling material having bactericidal properties.

The solution to this problem proposed in claim 1 of the present application involves an inventive step (PCT Article 33(3)) for the following reasons:

In D2, the use of taurolidine and/or taurultam is disclosed as a medicament against dental infections in the form of an emulsion, solution or gel.

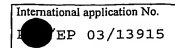
D3 discloses a dental agent (toothpaste, tooth gel, mouthwash) for treating parodontosis, containing taurolidine.

D4 examines the antimicrobial properties, inter alia, of taurolidine in aqueous solutions.

D5 discloses a mouthwash containing taurolidine.

D6 discloses an implant for bone treatment in the form of a collagen sponge in which taurolidine and/or taurultam

·INTERNATIONAL PREMIMARY EXAMINATION REPORT



is/are dispersed.

D7 discloses a pharmaceutical composition containing taurolidine which is applied to the bone cavities.
D1-D7 contain no suggestions whatsoever as to the use of the taurolidine in a dental elastic impression compound, a dental filling material, a glasionomer cement or a provisional dental filling material.

The materials disclosed in D1-D7 are different in their properties from the materials claimed in claim 1. The subject matter of claim 1 therefore involves an inventive step.

The same applies to independent claims 14-15.

Claims 2-13 are dependent on claim 1 and therefore likewise meet the PCT requirements of novelty and inventive step.

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM



PCT

REC'D 1 1 APR 2005

WIPO PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT) 17 JUN 2005

						·	
	Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 59181 WO 003		WEITERES VORGI	EHEN siehe Mitteilun vorläufigen Pri	g über die Übersendung des internationalen üfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)		
				Internationales Anmelde 09.12.2003	datum (Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (TagMonatUahr) 20.12.2002	
Interna	ationa	le Pate	entklassifikation (IPK) oder	nationale Klassifikation un	d IPK		
A61k	(6/00	+		•			
Anme	lder	:					
ЗМ Е	SPE	AG	et al.			•	
1.	Diese beau	er inte ftragt	ernationale vorläufige Pr en Behörde erstellt und	üfungsbericht wurde vo wird dem Anmelder ger	n der mit der internati mäß Artikel 36 übermi	onalen vorläufigen Prüfung itelt.	
2.	Dies	er BE	RICHT umfaßt insgesar	nt 6 Blätter einschließli	ch dieses Deckblatts.		
							
	⊠	und/	oder Zeichnungen, die g örde vorgenommenen B	jeändert wurden und die	esem Bericht zugrund	Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen e liegen, und/oder Blätter mit vor dieser nitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum	
	Dies	e Anla	agen umfassen insgesa	mt 4 Blätter.			
3.	Dies	er Be	richt enthält Angaben zu	ı folgenden Punkten:			
			•				
	' 		Grundlage des Besche Priorität	eias			
	111			: Gutachtane ühar Nauh	eit erfinderische Täti	gkeit und gewerbliche Anwendbarkeit	
	IV		Mangelnde Einheitlich		ieit, enindensone Tau	great dild geweibliche Anweildbarkeit	
	٧	\boxtimes	Begründete Feststellu	ng nach Regel 66.2 a)ii) hinsichtlich der Neut Erklärungen zur Stüt	neit, der erfinderischen Tätigkeit und der zung dieser Feststellung	
	VI		Bestimmte angeführte				
	VII Bestimmte Mängel der internati			r internationalen Anmel	dung		
	VIII		Bestimmte Bemerkung	gen zur internationalen a	Anmeldung		
				•			
Datur	n der	Einreid	chung des Antrags		Datum der Fertigstellu	ng dieses Berichts	
13.0	13.05.2004				08.04.2005		
Name	e und	Postar n Beh	nschrift der mit der internat	lonalen Prüfung	Bevollmächtigter Bedie	ensteter	
	iu aye		ropäisches Patentamt			Artic M. I	
	Ø	D-4	80298 München I. +49 89 2399 - 0 Tx: 5236	556 epmu d	Paloniemi Legland	d, R	
—	Fax: +49 89 2399 - 4465				Tel. +49 89 2399-7315	No annual and a settle of the	

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 03/13915

 Grundlage 	des E	Berichts
-------------------------------	-------	----------

 Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)):

	Bes	chreibung, Seiten					
	1-11		in o	der ursprünglich eing	ereichten Fassung		
	Anc	prüche, Nr.					
		•		•			
	1-13		ein	gegangen am 29.10	.2004 mit Telefax		
	14-1		ein	gegangen am 10.03	.2005 mit Telefax		
2.	die i	sichtlich der Sprache nternationale Anmelo r diesem Punkt nicht	lung einger	eicht worden ist, zur	standteile standen de Verfügung oder wurd	er Behörde in der S den in dieser einge	Sprache, in der reicht, sofern
	Die eing	Bestandteile standen ereicht; dabei hande	der Behörd It es sich ur	de in der Sprache: n:	zur Verfügung bzw.	. wurden in dieser	Sprache
		die Sprache der Übe (nach Regel 23.1(b))	ersetzung, d	lie für die Zwecke de	r internationalen Rec	cherche eingereich	t worden ist
		die Veröffentlichungs	ssprache de	er internationalen An	meldung (nach Rege	el 48.3(b)).	•
		die Sprache der Übe worden ist (nach Re	ersetzung, d gel 55.2 und	lie für die Zwecke de d/oder 55.3).	r internationalen vorl	äufigen Prüfung ei	ngereicht
3.	Hins inte	sichtlich der in der inte rnationale vorläufige l	ernationale Prüfung auf	n Anmeldung offenba f der Grundlage des	arten Nucleotid- und Sequenzprotokolls de	l/oder Aminosäure urchgeführt worder	esequenz ist die n, das:
		in der internationaler	n Anmeldun	ng in schriftlicher Fon	m enthalten ist.		
		zusammen mit der ir	nternational	en Anmeldung in co	nputerlesbarer Form	ı eingereicht worde	n ist.
		bei der Behörde nac	hträglich in	schriftlicher Form ei	ngereicht worden ist.		
		bei der Behörde nac	hträglich in	computerlesbarer Fe	orm eingereicht word	len ist.	
		Die Erklärung, daß o Offenbarungsgehalt	las nachträ der interna	glich eingereichte sc tionalen Anmeldung	hriftliche Sequenzpro im Anmeldezeitpunkt	otokoll nicht über de t hinausgeht, wurde	en e vorgelegt.
		Die Erklärung, daß d Sequenzprotokoli en	lie in compu tsprechen,	uterlesbarer Form er wurde vorgelegt.	fassten Informationer	n dem schriftlichen	
4.	Auf	grund der Änderunge	n sind folge	ende Unterlagen forto	jefallen:	_	
		Beschreibung,	Seiten:				
	\boxtimes	Ansprüche,	Nr.:	16		,	
		Zeichnungen,	Blatt:			· · · ~	

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 03/13915

5.	Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den
	angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich
	eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).

(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen; sie sind diesem Bericht beizufügen.)

- 6. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:
- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Neuheit (N) Ja: Ansprüche 1-15

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (IS) Ja: Ansprüche 1-15

Nein: Ansprüche

Gewerbliche Anwendbarkeit (IA) Ja: Ansprüche: 1-15

Nein: Ansprüche:

2. Unterlagen und Erklärungen:

siehe Beiblatt

Zu Punkt I

Grundlage des Berichts

Die eingereichten Änderungen (29.10.2004 und 10.3.2005) stehen in Einklang mit Art. 34(2)(b) PCT.

Zu Punkt V

Begründete Feststellung hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:

- D1: DE 199 37 092 A (ESPE DENTAL AG) 8. Februar 2001 (2001-02-08)
- D2: WO 94/03174 A (HOLMES MICHAEL JOHN ;GEISTLICH SOEHNE AG (CH); PFIRRMANN ROLF WILH) 17. Februar 1994 (1994-02-17)
- D3: DE 26 28 265 A (GEISTLICH SOEHNE AG) 20. Januar 1977 (1977-01-20)
- D4: GORMAN S P ET AL: "A COMPARATIVE STUDY OF THE MICROBIAL ANTI-ADHERENCE CAPACITIES OF THREE ANTIMICROBIAL AGENTS". JOURNAL OF CLINICAL PHARMACY AND THERAPEUTICS, BLACKWELL SCIENTIFIC PUBLICATION, OXFORD, GB, Bd. 12, 1987, Seiten 393-399, XP002909130 ISSN: 0269-4727
- D5: REYNOLDS ET AT: "Taurolin as an oral rinse I. Antimicrobial effects in vitro and in vivo" CLINICAL PREVENTIVE DENTISTRY, Bd. 13, Nr. 2, - 1991 Seiten 13-22, XP009029748
- D6: WO 90/06138 A (GEISTLICH SOEHNE AG ;HOLMES MICHAEL JOHN (GB)) 14. Juni 1990 (1990-06-14)
- D7: EP-A-0 147 021 (GEISTLICH SOEHNE AG) 3. Juli 1985 (1985-07-03)

Das Dokument D1 wird als nächstliegender Stand der Technik gegenüber dem Gegenstand des Anspruchs 1 angesehen. Es offenbart Adhäsivsysteme zur Befestigung von Compositmaterialien auf Wasser enthaltendem Haftgewebe. Den Adhäsivsystemen von D1 können bakterizid oder antibiotisch wirksame Substanzen zugesetzt werden (z.B. Taurolidin).

Der Gegenstand des Anspruchs 1 unterscheidet sich daher von der bekannten Adhäsivmischung dadurch, daß das Dentalmaterial aus einer dentalen Abformmasse, einem dentalen Füllungsmaterial, einem Glasionomerzement oder einem dentalen provisorischen Füllungsmaterial gewählt wird.

Der Gegenstand des Anspruchs 1 ist somit neu (Artikel 33(2) PCT).

Die mit der vorliegenden Erfindung zu lösende Aufgabe kann somit darin gesehen werden, eine dentale Abformmasse, ein dentales Füllungsmaterial, einen Glasionomerzement oder ein dentales provisorisches Füllungsmaterial zur Verfügung zu stellen, die bzw. das bzw. der bakterzide Eigenschaften aufweist.

Die in Anspruch 1 der vorliegenden Anmeldung für diese Aufgabe vorgeschlagene Lösung beruht aus den folgenden Gründen auf einer erfinderischen Tätigkeit (Artikel 33(3) PCT): in D2 wird die Verwendung von Taurolidin und/oder Taurultam als Medikament gegen dentale Infektionen in Form von Emulsion, Lösung oder Gel offenbart.

D3 offenbart ein zahnmedizinisches Mittel (Zahnpaste, Zahngels, Mundwasser) zur Behandlung von Parodontose, enthaltend Taurolidin.

In D4 werden die antimikrobiellen Eigenschaften u.a. von Taurolidin in wässrigen Lösungen untersucht.

D5 offenbart ein Taurolidin enthaltendes Mundwasser.

D6 offenbart ein Implantat zur Knochenbehandlung in Form eines Kollagenschwammes in dem Taurolidin und/oder Taurultam dispergiert ist.

In D7 wird eine pharmazeutische Zusammensetzung, enthaltend Taurolidin offenbart, die in Knochenhohlräume appliziert werden.

Es gibt keinerlei Hinweise in den Dokumenten D1-D7 für die Verwendung des Taurolidins in einer dentalen Abformmasse, in einem dentalen Füllungsmaterial, in einem Glasionomerzement oder in einem dentalen provisorischen Füllungsmaterial. Die in den Dokumenten D1-D7 offenbarten Materialien sind in ihren Eigenschaften verschieden von den Materialien beansprucht in Anspruch 1. Aus dem Grund beruht der gegenstand des Anspruchs 1 auf einer erfindersichen Tätigkeit.

Das Gleiche gilt für die unabhängigen Ansprüche 14-15.

Die Ansprüche 2-13 sind vom Anspruch 1 abhängig und erfüllen damit ebenfalls die

Erfordernisse des PCT in bezug auf Neuheit und erfinderische Tätigkeit.



- 12 -

Patentansprüche

- 1. Dentalmaterial enthaltend mindestens eine Substanz, deren bakteriostatische und/oder bakterizide Wirksamkeit in Gegenwart Intraoraler Mikroorganismen ausgebildet wird, nämbid Taurobidin, wise des ladelmafeint de wählt ist aus eine dentelm Abformment, Germ denten Folkungsmedent, einem Ganionometrage ode eine dentelm principale Folkungs
- 2. Dentalmaterial nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Ausbildung der Wirksamkeit auf einer Modifikation der Substanz beruht, die durch eine enzymatische, physikalische, chemische oder biochemische Milleuänderung, ausgelöst durch die intraoralen Mikroorganismen, bewirkt wird.
- Dentalmaterial nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet,
 dass die Substanz in dem Bereich zwischen Dentin oder Schmeiz und
 Dentalmaterial angereichert und/oder vorgehalten wird.
 - Dentalmaterial nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass sich die Substanz durch Diffusion in den Bereich zwischen Dentin oder Schmelz und Dentalmaterial anreichert.
 - 5. Dentalmaterial nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Substanz durch Derivatisierung an der Diffusion aus dem Dentalmaterial gehindert ist oder in das Dentalmaterial kovalent eingebunden ist und in dem Bereich zwischen Dentin oder Schmelz und Dentalmaterial an der Oberfläche des Dentalmaterials vorgehalten wird und dass die Substanz orts- und zeitspezifisch aufgrund der enzymatischen, physikalischen, chemischen oder biochemischen Milieuanderung, ausgelöst durch die intraoralen Mikroorganismen, freigesetzt wird.

30

5

10

20

25

59181WO003 BC

5

10

15

20

25

30

- 13 -

- 6. Dentalmaterial nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass die orts- und zeitspezifische Freisetzung der Substanz und die Ausbildung der Wirksamkeit durch gleichartige oder unterschiedliche enzymatische, physikalische, chemische oder biochemische Milieuänderung, ausgelöst durch die intraoralen Mikroorganismen, bewirkt werden.
- 7. Dentalmaterial nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass die Freisetzung der Substanz aufgrund enzymatischer Abspaltung erfolgt.
- 8. Dentalmaterial nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Substanz durch Derivatisierung an der Diffusion aus dem Dentalmaterial gehindert ist oder in das Dentalmaterial kovalent eingebunden ist und in dem Bereich zwischen Dentin oder Schmelz und Dentalmaterial an der Oberfläche des Dentalmaterials vorgehalten wird und die Ausbildung der Wirksamkeit auf einer Modifikation des Wirkstoffs beruht, die durch enzymatische, physikalische, chemische oder biochemische Milieuänderung, ausgelöst durch die intraoralen Mikroorganismen, bewirkt wird, wobel keine Freisetzung der Substanz erfolgt.
- 9. Dentalmaterial nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Ausbildung der Wirksamkeit in mehreren Schritten durch gleichartige oder unterschiedliche enzymatische, physikalische, chemische oder biochemische Milieuänderung, ausgelöst durch die intraoralen Mikroorganismen, bewirkt wird.
- 10. Dentalmaterial nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, dass die Substanz nach Ausbildung der Wirksamkeit durch Derivatisierung an der Diffusion aus dem Dentalmaterial gehindert bleibt oder in das Dentalmaterial kovalent eingebunden bleibt.

59181WO003 BC-1.

10

- 14 -

/ 11. Dentalmaterial nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass es als Substanz Taurolidin enthäll/

Dentalmaterial nach einem der Ansprüche 1 bis XI, enthaltend

- 5 (a) 0,01 10 % einer Substanz, deren bakteriostatische und/oder bakterizide Wirksamkeit in Gegenwart intraoraler Mikroorganismen ausgebildet wird,
 - (b) 3 80 % einer polymensierbaren Verbindung
 - (c) 0,01 25 % übliche Initiatoren und/oder Beschleuniger und/oder Verzögerer
 - (d) 0 50 % übliche Hilfsstoffe
 - (e) 0 90 % übliche Füllstoffe.

12 18. Dentalmaterial nach einem der Ansprüche 1 bis 12, enthaltend

- (a) 0,1 5 % einer Substanz, deren bakteriostatische und/oder bakterizide
 Wirksamkeit in Gegenwart intraoraler Mikroorganismen ausgebildet wird,
 - (b) 3 80 % einer polymerisierbaren Verbindung
 - (c) 0,01 25 % übliche Initiatoren und/oder Beschleuniger und/oder Verzögerer
- 20 (d) 0 50 % übliche Hilfsstoffe
 - (e) 0 90 % übliche Füllstoffe.

13 34. Dentalmaterial nach einem der Ansprüche 1 bis 12, enthaltend

- (a) 0,1 3 % einer Substanz, deren bakteriostatische und/oder bakterizide
 Wirksamkeit in Gegenwart intraoraler Mikroorganismen ausgebildet wird,
 - (b) 3 80 ar polymerisierbaren Verbindung

 - (d) 0 50 % übliche Hilfsstoffe
- 30 (e) 0 90 % übliche Füllstoffe.

59181WO003 BC

X

- 15 -

15. Verwendung einer Substanz, deren bakteriostatische und/oder bakterizide Wirksamkeit in Gegenwart intraoraler Mikroorganismen ausgebildet wird, zur Herstellung eines Dentalmaterials, $\angle - >$.

5 15. Verwendung einer Substanz, deren bakteriostatische und/oder bakterizide Wirksamkeit in Gegenwart intraoraler Mikroorganismen ausgebildet wird zur Herstellung einer dentalen Abformmasse, eines dentalen Füllungsmaterials, eines Glasionomerzements, eines dentalen provisorischen Füllungsmaterials der eines dentalen Bendingmaterials / wobei es sich bei dieser Substanz um Taurolidin handelt.

, wobst as sich bei dieser oubstanz um Tadiondin Handeit

wobei es sich bei dieser Substanz um Taurolidin handelt und die Dentalmaterialien gewählt sind aus einer dentalen Abformmasse, einem dentalen Füllungsmaterial, einem Glasionomerzement oder einem dentalen provisorischen Füllungsmaterial

GEAENDERTES BLATT

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
□ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
•

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.